(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



) – TRElle bygger i benn tren fran fran bygger i bren bygger fran bygger i bren bygg

(43) 国際公開日 2004 年6 月17 日 (17.06.2004)

PCT'

(10) 国際公開番号 WO 2004/050122 A1

(51) 国際特許分類7:

A61K 45/00, 31/7056,

31/706, A61P 3/04, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/015503

(22) 国際出願日:

2003年12月4日(04.12.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-352201 2002年12月4日(04.12.2002)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): キッセイ薬品工業株式会社(KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野 19番48号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(JTO,Fumiaki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安 郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 柴崎 利英 (SHIBAZAKI,Toshihide) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安 最郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 戸前 樹 (FOMAE,Masaki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安 最郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 伏見 信彦 (FUSHIMI,Nobuhiko) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 伊佐治 正幸(ISAJI,Masayuki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PREVENTIVE OR REMEDY FOR DISEASES CAUSED BY HYPERGLYCEMIA

(54) 発明の名称: 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤

(57) Abstract: It is intended to provide a medicinal composition containing as the active ingredient a selective SGLT1 inhibitor (for example, an SGLT1 inhibitor substantially showing no GLUT2 and/or GLUT5 inhibitory effect) which exerts a sugar absorption inhibitory effect over a wide range, also has a hypoglycemic effect caused by fructose intake in usual diet and thus can show an outstanding hypoglycemic effect and which is appropriate as a preventive or a remedy for diseases caused by hyperglycemia (for example, diabetes, impaired glucose tolerance, diabetic complications or obesity).

(57) 要約: 本発明は、広範な糖質吸収阻害作用を発現し、また通常の食事におけるフルクトースの摂取に基づく血糖降下作用を兼備し、卓越した血糖降下作用を発揮することができる、高血糖症に起因する疾患(例えば、糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症)の予防又は治療剤として好適な、選択的なSGLT1阻害薬(例えば、GLUT2及び/又はGLUT5阻害作用を実質的に示さないSGLT1阻害薬)を有効成分として含有する医薬組成物を提供するものである。

2004/050122

明細書

高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤

5 〔技術分野〕

本発明は、選択的なナトリウム依存性グルコース輸送担体(以下SGLTと称する)1阻害薬を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防 又は治療剤に関するものである。

更に詳しく述べれば、本発明は、例えば、促進拡散型グルコース輸送担体(10 以下GLUTと称する)2及び/又はGLUT5阻害作用を実質的に示さないSGLT1阻害薬等の、小腸からのフルクトース吸収を阻害する活性を実質的に示さないSGLT1阻害薬を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤に関するものである。

15 〔背景技術〕

20

25

25

PCT/JP2003/015503

の開発が嘱望されている。

糖質の吸収を司る小腸には、SGLT1が存在することが知られている。ま た、ヒトSGLT1に先天的異常がある機能不全の患者では、グルコース及び ガラクトースの吸収が不良となることが報告されており(例えば、下記文献9 ~ 11 参照)、SGLT1はグルコースとガラクトースの吸収に関与すること 5 が確認されている(例えば、下記文献12及び13参照)。更に、糖尿病症状 では、一般的に糖質の消化・吸収が亢進しており、例えば、OLETFラット やストレプトゾトシン誘発糖尿病モデルラットにおいてSGLT1のmRNA やタンパクが増加し、グルコース等の吸収が亢進していることが確認されてい る(例えば、下記文献14及び15参照)。また、ヒト小腸において、SGL 10 T1のmRNAやタンパクが高発現していることが確認されている(例えば、 下記文献16参照)。それ故、SGLT1阻害薬は小腸でのグルコース等の糖 質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特には、上記作用機作 に基づき糖質吸収を抑制または遅延させて食後高血糖の是正に有用であると考 15 えられる。

フロリジンは、SGLT阻害剤として広く知られている。また、フロリジンには、尿糖排泄を促進することにより血糖値を低下させる作用があることが知られているが(例えば、下記文献 $1.7 \sim 2.0$ 参照)、消化管内で β - グルコシダーゼにより素早く分解されるため、この作用は経口投与では認められていない(例えば、下記文献 2.1 及び 2.2 参照)。

フルクトースは、生理的条件を越えた高用量では脂質、プリン及び銅の代謝に悪影響を及ぼすことが知られているが(例えば、下記文献23参照)、近年、ヒト、イヌ及びラットにおいて、少量のフルクトース摂取により食後高血糖が抑制されることが報告された(例えば、下記文献24~28参照)。この作用は、肝でのグルコース取り込み及びグリコーゲン蓄積の促進、並びに糖産生の抑制に基づくものであると考えられている(例えば、下記文献24,25,27,29参照)。詳述すると、第一に、消化管より吸収されたフルクトースが肝細胞内に取り込まれ、フルクトキナーゼによりフルクトースー1ーリン酸に

PCT/JP2003/015503

変換されて核内に移行する。核内にはグルコキナーゼが、調節タンパク質及び フルクトースー6-リン酸と結合して非活性な状態で存在している。この酵素 は糖尿病患者において減少していることが知られている。フルクトース-1-リン酸は、グルコキナーゼ複合体のフルクトースー6-リン酸と置換し、これ に伴い調節タンパク質が外れて活性化したグルコキナーゼが細胞質に移行し、 5 取り込まれたグルコースをグルコース-6-リン酸に変換する。このようにし てグルコースの利用が亢進した結果、肝へのグルコースの取り込みが増大する (例えば、下記文献23参照)。また、ヒト又はイヌのフルクトースを添加し たブドウ糖負荷試験において、血漿中インスリン濃度が減少したことが報告さ 10 れている(例えば、下記文献24及び26参照)。以上の如く、少量のフルク トースは、肝でのグルコースの取り込み及びグリコーゲン蓄積を促進し、並び にインスリン分泌を抑制させるため、糖尿病患者における血糖値の低下作用に 加え、糖尿病患者で低下しているグリコーゲン合成の改善、食後高血糖による 大血管障害のリスク低減や疲弊した膵臓の保護などの効果を発揮すると考えら 15 れる。

本発明で解決しようとする課題は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療 に好適である、小腸において広範な糖質吸収阻害作用を有する新規な薬剤を開 発することである。

フロリジンは、上述の如く、SGLT阻害作用を有する薬剤であるが、消化 20 管内でβーグルコシダーゼにより素早く分解されてフロレチンを生成させ (例 えば、下記文献30及び31参照)、このフロレチンがGLUTを阻害することが知られている (例えば、下記文献32参照)。このように、フロリジンは、消化管内ではSGLT阻害作用のみならず、GLUT阻害作用も有している。また、小腸上皮細胞においては、小腸管腔側の刷子縁膜にはGLUT5が、毛 25 細血管側の基底側壁部細胞膜にはGLUT2が局在しており、これらのGLUTは小腸におけるフルクトースの吸収に関与していることが知られている (例えば、下記文献33参照)。

本発明は、フルクトース摂取による効果を発現し、髙血糖症に起因する疾患

に対して有用である、選択的なSGLT1阻害薬を有効成分として含有する新規な予防又は治療剤を提供するものである。

文献 1: The Diabetes Control and Complications Trial Research Group,

5 「N. Engl. J. Med. 」, 1993年9月, 第329巻, 第14号, p. 977

-986:

文献 2:UK Prospective Diabetes Study Group, 「Lancet」, 1998年9月, 第352巻, 第9131号, p. 837-853;

文献 3:富永真琴,「 内分泌・糖尿病科 」,2001年11月,第13巻,

10 第5号, p. 534-542;

文献4:宮下洋、他8名,「糖尿病」,1998年,第41巻,第8号,p.655-661;

文献5:坂本信夫、他6名, 「臨床と研究」,1990年,第61巻,第 1号,p. 219-233;

15 文献 6:船間敬子、他 8名, 「薬理と治療」, 1997年, 第25巻, 第8号, p. 2177-2186;

文献7: Jean-Louis Chiasson、外5名, 「Lancet」, 2002年6月, 第359巻, 第9323号, p. 2072-2077;

文献 8: 小高裕之、外 3名, 「日本栄養・食糧学会誌 」, 1992年, 第 20 45巻, p. 27;

文献9:馬場忠雄、外1名, 「別冊日本臨床 領域別症候群シリーズ」, 1998年, 第19号, p. 552-554;

文献10: 笠原道弘、外2名, 「最新医学」, 1996年1月, 第51巻, 第1号, p. 84-90;

25 文献11:土屋友房、外1名, 「日本臨牀」, 1997年8月, 第55巻, 第8号, p. 2131-2139;

文献12:金井好克, 「腎と透析」, 1998年12月, 第45巻, 臨時増刊号, p. 232-237;

文献13:E.Turk、外4名,「Nature」,1991年3月,第350巻,p. 354-356;

文献 14:Y. Fujita、外 5名, 「Diabetologia」, 1998年, 第41巻, p. 1459-1466;

5 文献 15: J. Dyer、外 5名, 「Biochem. Soc. Trans.」, 1997年, 第 25巻, p. 4798;

文献 16: J. Dyer、外 4名, 「Am. J. Physiol.」, 2002年2月, 第282巻, 第2号, p. G241-G248;

文献 17:0. Blondel、外 2名, 「Metabolism」, 1990年, 第39巻, 10 p. 787-793;

文献 18: A. Khan、外 1名, 「Am. J. Phisiol.」, 1995年, 第269 卷, p. E623-E626;

文献19:A.Krook、外6名,「Diabetes」,1997年,第46巻, p. 2110-2114;

15 文献 20:L. Rossetti、外 2名, 「Diabetes Care」, 1990年, 第13 巻, p. 610-630;

文献 21: P. Malathi、外 1名, 「Biochim. Biophys. Acta」, 1969年, 第173巻, p. 245-256;

文献 2 2: K. Tsujihara、外 6 名,「Chem. Pharm. Bull. (Tokyo)」,199 20 6年,第44巻,p. 1174-1180:

文献23:M. Watford, 「Nutr. Rev. 」, 2002年8月, 第60巻, p. 253-264;

文献 24: M. Shiota、外 6名, 「Diabetes」, 2002年, 第51巻, p. 469-478;

25 文献 25: M. Shiota、外 4名,「 Diabetes 」,1998年,第47巻, p. 867-873;

文献 26: M.C. Moor、外3名, 「Diabetes Care」, 2001年, 第24巻, p. 1882-1887;

文献 27: M. Hawkins、外 5名, 「Diabetes」, 2002年, 第51巻, p. 606-614;

文献28:B.W.Wolf、外5名,「J.Nutr.」,2002年,第132卷,p
. 1219-1223;

5 文献 29: K.F. Petersen、外 4名, 「 Diabetes 」, 2001年, 第50巻, p. 1263-1268

文献 30: P. Malathi、外 1名, 「Biochim. Biophys. Acta」, 1969年, 第173巻, p. 245-256;

文献 3 1: K. Tsujihara、外 6 名,「Chem. Pharm. Bull. (Tokyo)」,199 10 6年,第44巻,p. 1174-1180;

文献 3 2: C.P. Corpe、外 5 名, 「Pflugers Arch.-Eur. J. Physiol. 」, 1 9 9 6 年, 第 4 3 2 巻, p. 1 9 2 - 2 0 1;

文献33:高田邦昭,「Bio. Clinica」,1999年,第14巻,第10号,p.893-898

15

20

〔発明の開示〕

本発明者らは、フルクトース摂取による効果を発現する、広範な糖質吸収阻 害作用を有する新規な薬剤を見出すべく鋭意研究した結果、選択的なSGLT 1阻害薬が優れた血糖降下作用を発揮し、高血糖症に起因する疾患の予防又は 治療に好適であるという驚くべき知見を得、本発明を成すに至った。

具体的には、本発明は、

- 1)選択的なSGLT1阻害薬を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤;
- 2) GLUT 2及び/又はGLUT 5 阻害作用を実質的に示さないSGLT 25 1 阻害薬を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤;
 - 3) 投与形態が経口剤である、前記1) 又は2) の予防又は治療剤;
 - 4) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、前記1)~3) の何れかの予

防又は治療剤:

- 5) 糖尿病が食後高血糖である、前記4) の予防又は治療剤;
- 6) 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常 (IGT) である、前記1)~3)の何れかの予防又は治療剤;
- 5 7) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、前記1)~3)の何 れかの予防又は治療剤:
 - 8) 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、前記1)~3) の何れかの予防又は治療剤;
- 9)選択的なSGLT1阻害薬を有効量投与することからなる、高血糖症に 10 起因する疾患の予防又は治療方法;
 - 10)選択的なSGLT1阻害薬がGLUT2及び/又はGLUT5阻害作用を実質的に示さないSGLT1阻害薬である、前記9)の予防又は治療方法;
 - 11) 投与形態が経口剤である、前記9) 又は10) の予防又は治療方法;
- 12) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、前記9) ~11) の何れか 15 の予防又は治療方法:
 - 13) 糖尿病が食後高血糖である、前記12) の予防又は治療方法:
 - 14) 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常 (IGT) である、前記9) ~ 11) の何れかの予防又は治療方法:
- 15) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、前記9)~11) 20 の何れかの予防又は治療方法:
 - 16)高血糖症に起因する疾患が肥満症である、前記9)~11)の何れかの予防又は治療方法;
 - 17) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、選択的なSGLT1阻害薬の使用;
- 25 18) 選択的なSGLT1阻害薬がGLUT2及び/又はGLUT5阻害作 用を実質的に示さないSGLT1阻害薬である、前記17) の使用;
 - 19) 医薬組成物が経口剤である、前記17) 又は18) の使用;
 - 20) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、前記17)~19) の何れ

かの使用:

- 21) 糖尿病が食後高血糖である、前記20) の使用:
- 22) 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常(IGT)である、前記17)
- ~19)の何れかの使用;
- 23) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、前記17) ~19 5) の何れかの使用:
 - 24) 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、前記17)~19) の何れ かの使用:等に関するものである。

本発明において、選択的なSGLT1阻害薬とは、有効成分又は/及びその 代謝物が小腸からのフルクトース吸収を阻害する活性を実質的に示さず、SG 10 LT1阻害作用を発揮する薬剤を意味する。フルクトース吸収を阻害する活性 とは、例えば、GLUT2阻害作用、GLUT5阻害作用等を挙げることがで きる。選択的なSGLT1阻害薬としては、具体的には、実施例1又は2記載 の化合物、その薬理学的に許容される塩、若しくはそれらの水和物を挙げるこ とができるが、本発明には上記活性を有するその他の化合物も含まれる。ヒト 15 及びその他の哺乳動物におけるSGLT1阻害作用の評価は、下記実施例3記 載の試験方法又はそれに準拠した方法により実施することができる。同様に、 GLUT2阻害作用及びGLUT5阻害作用の評価は、下記文献33及び34 記載の試験方法又はそれに準拠した方法により実施することができる。

20 本発明において、高血糖症に起因する疾患とは、糖尿病(特には食後高血糖)、耐糖能異常(IGT)、空腹時血糖異常(IFG)、糖尿病性合併症(例 えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高インスリン血 症、髙脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異 常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、

25 痛風等の疾患を挙げることができる。

> 第一に、本発明者らは、既存のSGLT阻害薬としてフロリジン、SGLT 1阻害薬として本発明の実施例2記載の化合物を用いて、フルクトース負荷試 験を実施し、フルクトースの消化管内の残存量を確認した。その結果、フロリ

10

15

20

25

ジンがフルクトースの吸収を有意に阻害するのに対し、本発明の化合物はフルクトース吸収阻害活性を実質的に示さないことが判った。

次に、本発明者らは、フルクトース摂取による効果の有無を検討するために、 2型糖尿病のモデル動物であるZucker fatty fa/faラットを 用いて下記の通り試験を実施した。試験薬物としては、α-グルコシダーゼ阻 害薬としてアカルボースとミグリトール、SGLT阻害薬としてフロリジン、 並びにSGLT1阻害薬として本発明の下記実施例1及び2記載の化合物を用 いた。フルクトース存在群には、通常の食事中における炭水化物の比率に相当 する、デンプン:ショ糖:乳糖(6:3:1)の混合炭水化物を負荷した(例 えば、下記文献35参照)。他方、フルクトース非存在群には、消化管内にお いてフルクトースとグルコースに分解される二糖類であるショ糖のグルコース 相当分をデンプンと置き換えたものを負荷し、比較検討した。その結果、α-グルコシダーゼ阻害薬及びフロリジンでは、ショ糖添加炭水化物負荷時にショ 糖非添加炭水化物負荷と比較して血漿グルコース濃度の低下は認められなかっ たのに対し、本発明の化合物では有意な低下が認められた。これらの事から、 GLUT2及びGLUT5に対して阻害作用を示さない選択的なSGLT1阻 害薬は、フルクトース摂取により有意に血漿グルコース濃度を低下させること が判った。他方、αーグルコシダーゼ阻害薬ではショ糖の分解を抑制すること によりフルクトースの摂取が阻害されるため、またフロリジンでは消化管内で の分解により産生するフロレチンのGLUT阻害活性によりフルクトースの吸 収が阻害されるため、血漿中グルコース濃度の改善は全く認められなかった。

以上の事から、選択的なSGLT1阻害薬を有効成分として含有する医薬組成物は、広範な糖質吸収阻害作用に加えて、通常の食事におけるフルクトースの摂取に基づく上述の効果を兼備しており、卓越した血糖降下作用を発揮することができる。それ故、本発明の医薬組成物は、高血糖症に起因した上記の各種疾患に対する予防又は治療剤として極めて好適である。

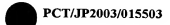
また、本発明の医薬組成物においては、有効成分として選択的なSGLT1 阻害薬の他に、フルクトース吸収を実質的に阻害しないその他の血糖降下薬及

10

び/又は糖尿病性合併症治療薬を適宜配合し、若しくは組合わせて同時に又は間隔をずらして併用することができる。本発明の化合物と配合又は組合わせて使用することができる血糖降下薬としては、例えば、インスリン感受性増強薬(塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸ロシグリタゾン等)、SGLT2阻害薬、

- ビグアナイド薬(塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミン等)、インスリン分泌促進薬(トルプタミド、アセトヘキサミド、トラザミド、グリクロピラミド、グリブゾール、グリブリド/グリベンクラミド、グリクラジド、ナテグリニド、レパグリニド、ミチグリニド、グリメピリド等)、インスリン製剤等を挙げることができる。また、糖尿病性合併症治療薬としては、例えば、アルドース還元酵素阻害薬(エパルレスタット等)、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト(塩酸メキシレチン等)、アンジオテンシン変換酵素阻害薬(塩酸イミダプリル、リシノプリル等)、アンジオテンシンII受容体拮抗薬(ロサルタンカリウム、イルベサルタン等)、止瀉薬又は瀉下薬(ポリカルボフィルカルシウム、タンニン酸アルブミン、次硝酸ビスマス等)等を挙げることができる。
- 15 本発明において使用される医薬組成物としては、種々の剤形の医薬組成物を使用することができるが、例えば、錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、ドライシロップ剤、液剤等の経口の医薬組成物が好ましい。また、本発明の医薬組成物には、消化管粘膜付着性製剤、胃滞留型製剤等を含む徐放性製剤(例えば、下記文献36~39参照)も含まれる。
- 20 これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。また、他の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

本発明の医薬組成物における選択的なSGLT1阻害薬の投与量は、対象となる患者の性別、年齢、体重、疾患および治療の程度などにより適宜決定される。例えば、実施例1又は2記載の化合物は、経口投与の場合は概ね成人1日



当たり0.1~1000mgの範囲内で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、その他の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、他の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

文献33: Christopher P. Corpe、他5名, 「Pflugers Arch.-Eur. J.Physiol.」, 1996年, 第432巻, p. 192-201;

文献 3 4: Mueckler M、他 5 名, 「 J. Biol. Chem.」, 1994年, 第269巻, 第27号, p. 17765-17767;

文献35:武藤泰敏,「消化・吸収ー消化管機能の調節と適応ー」,198

10 8年, 第一出版株式会社, p. 228;

文献36:国際公開第WO99/10010号パンフレット;

文献37:国際公開第WO99/26606号パンフレット:

文献38:国際公開第W〇98/55107号パンフレット;

文献39:国際公開第WO01/97783号パンフレット

15

〔図面の簡単な説明〕

第1図は、フルクトース摂取による各種薬物のグルコース低下作用を示した グラフである。縦軸はショ糖非添加炭水化物負荷時に対するショ糖添加炭水化 物負荷時におけるグルコースの血漿中濃度下面積の割合(%)、横軸は薬物の 20 種類を表す。薬物は、左から実施例1記載の化合物、実施例2記載の化合物、 アカルボース、ミグリトール、フロリジンを示す。尚、図中の*はP<0.0 5を、**はP<0.01を表す。

[発明を実施するための最良の形態]

25 本発明の内容を以下の実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例 1

- 3, 5-ジメトキシ-2-(4-ニトロベンゾイル)トルエン
 - 3, 5-ジメトキシトルエン(8g)と4-ニトロペンゾイルクロリド(1
- 0.7g) の塩化メチレン(150mL)溶液に氷冷下塩化アルミニウム(7.
- 36g)を加え、室温で14時間撹拌した。反応混合物に氷水を加えた後、混
- 5 合物を1mo1/L塩酸中に注ぎ、有機層を分取した。有機層を1mo1/L塩酸、1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をn-ヘキサンで処理し、析出した結晶をろ取し、減圧下乾燥することにより標記化合物(8.72g)を得た。
- 1 H-NMR (CDC1₃) δ ppm:
 - 2.19 (3H, s), 3.6 (3H, s), 3.86 (3H, s), 6.36 (1H, d, J=1.9Hz), 6.43 (1H, d, J=1.9Hz), 7.92 (2H, d, J=9.2Hz), 8.26 (2H, d, J=9.2Hz)

参考例2

- 15 5-ヒドロキシー3-メチルー2-(4-ニトロベンゾイル)フェノール 3,5-ジメトキシー2-(4-ニトロベンゾイル)トルエン(8.65g
 -) の塩化メチレン(140mL) 溶液に氷冷下三臭化ホウ素 (6.79mL)
 - を加え、40℃に昇温し、15時間撹拌した。反応混合物に氷水を加え、有機層を分取した。有機層を1mol/L塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液お
- 20 よび飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: $n-\wedge$ キサン/酢酸エチル= $7/1\sim3/1$)で精製して標記化合物(6.3g)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

25 1.85 (3H, s), 5.83 (1H, s), 6.2-6.3 (1H, m), 6.36 (1H, d, J=2.6Hz), 7.7-7.8 (2H, m), 8.25-8.4 (2H, m), 10.98 (1H, s)

参考例3

5-メトキシカルボニルオキシ-3-メチル-2-(4-ニトロベンジル)フェノール

5-ヒドロキシ-3-メチル-2-(4-ニトロベンゾイル)フェノール(1. 65g) およびトリエチルアミン(2.1mL) のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に氷冷下クロロぎ酸メチル(1.03mL)を加え、室温で4 5 時間撹拌した。反応混合物に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液 を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去す ることにより3,5-ジメトキシカルボニルオキシ-2-(4-ニトロベンゾ イル) トルエン(2.37g) を得た。これをテトラヒドロフラン(20mL 10) -水(20mL)に懸濁し、氷冷下水素化ホウ素ナトリウム(921mg) を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を 加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧 下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-へ キサン/酢酸エチル=3/1) で精製して標記化合物 (1.62g) を得た。 15 ¹H-NMR (CDC1₃) δppm: 2.23 (3H, s), 3.91 (3H, s), 4.1 (2H, s), 5.1-5.25 (1H, brs), 6.5-6.6 (1H,

20 参考例 4

5 - メトキシカルボニルオキシー3 - メチルー2 - (4 - ニトロベンジル)フェニル 2,3,4,6 - テトラー O - アセチルーβ - D - グルコピラノシド 5 - メトキシカルボニルオキシー3 - メチルー2 - (4 - ニトロベンジル)フェノール(1g)および2,3,4,6 - テトラー O - アセチルー1 - O - トリクロロアセトイミドイルーα - D - グルコピラノース(2.02g)の塩化メチレン(30mL)溶液に氷冷下三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体(0.2mL)を加え、室温で4時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下

m), 6.6-6.7 (1H, m), 7.3 (2H, d, J=9.1Hz), 8.1 (2H, d, J=9.1Hz)

留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル= $2/1\sim3/2$)で精製して標記化合物(1.93g)を得た。

¹H-NMR (CDC l₃) δppm:

5 1.75 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.08 (3H, s), 2.19 (3H, s), 3.8-4.05 (5H, m), 4.05-4.2 (2H, m), 4.24 (1H, dd, J=12.5Hz, 6.1Hz), 5.05-5.2 (2H, m), 5.2-5.35 (2H, m), 6.75-6.9 (2H, m), 7.21 (2H, d, J=8.6Hz), 8.1 (2H, d, J=8.6Hz)

10 参考例 5

2-(4-アミノベンジル) -5-メトキシカルボニルオキシ-3-メチルフェニル 2,3,4,6-テトラ-*O*-アセチル-β-D-グルコピラノシド 5-メトキシカルボニルオキシ-3-メチル-2-(4-ニトロベンジル) フェニル 2,3,4,6-テトラ-*O*-アセチル-β-D-グルコピラノシド(0.61g)の酢酸エチル(7mL)溶液に10%パラジウム炭素粉末(0.2g)を加え、水素雰囲気下室温で13時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物(0.58g)を得た。

¹H-NMR(CDC1₃)δppm:

1.67 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.09 (3H, s), 2.17 (3H, s), 3.5 20 (2H, brs), 3.73 (1H, d, J=15.4Hz), 3.8-3.95 (4H, m), 3.97 (1H, d, J=15.4Hz), 4.1-4.2 (1H, m), 4.24 (1H, dd, J=11.9Hz, 6.0Hz), 5.0-5.2 (2H, m), 5.2-5.35 (2H, m), 6.5-6.6 (2H, m), 6.75-6.85 (4H, m)

実施例1

25 5-ヒドロキシ-3-メチル-2- $\{4 \{3-$ (3-ピリジルメチル) ウレイド $\{3-$ (3-ピリジルメチル) ウレイド $\{3-$ (3-ピリジル) フェニル $\{3-$ (3-ピリジルメチル) ウレクルコピラノシドクロ $\{4-$ アミノベンジル) $\{3-$ 3-メトキシカルボニルオキシ-3-メチルフェニル $\{4-$ 3-4-ステトラー $\{4-$ 3-ストカーカーグルコピラノシ

10

ド(0.25g) およびピリジン(0.043mL) の塩化メチレン(10mL) 溶液にクロロぎ酸4ーニトロフェニル(90mg) を加え、室温で12時間撹拌した。反応混合物に3ーアミノメチルピリジン(0.045mL) およびトリエチルアミン(0.11mL)を加え、室温で5時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をメタノール(8mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.39mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)およびVARIAN社製BOND ELUT-SCX(溶出溶媒:メタノール)で順次精製することにより標記化合物(0.17g)を得た。

 1 H-NMR (CD $_{3}$ OD) δ ppm:

2.11 (3H, s), 3.3-3.5 (4H, m), 3.65-3.75 (1H, m), 3.8-3.95 (2H, m), 4.07 (1H, d, J=15.4Hz), 4.41 (2H, s), 4.8-4.9 (1H, m), 6.32 (1H, d, J=2.2Hz), 6.56 (1H, d, J=2.2Hz), 7.04 (2H, d, J=8.7Hz), 7.17 (2H, d, J=8.7Hz), 7.4 (1H, dd, J=7.8Hz, 5.1Hz), 7.75-7.85 (1H, m), 8.35-8.45 (1H, m), 8.45-8.55 (1H, m)

参考例6

〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メタノール
 20 4-ブロモー3-メチルフェノール(3g)のN,Nージメチルホルムアミド(16mL)溶液に炭酸セシウム(5.75g)、ベンジル2-ブロモエチルエーテル(2.66mL)および触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、室温で16時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-1-ブロモー2-メチルベンゼンを得た。これをテトラヒドロフラン(80mL)に溶解し、-78℃アルゴン雰囲気下n-ブチルリチウム(2.66mo1/Ln-ヘキサン溶液、6.63mL)を加え、5分間撹拌した。反応混合物にN,Nージメチルホルムア

10

15

ミド(3.09 mL)を加え、0℃に昇温し、1時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより4- (2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルベンズアルデヒドを得た。これをエタノール(40 mL)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(607 mg)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物にメタノールを加え、減圧下濃縮した後、残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:<math>n- やキサン/酢酸エチル=6/1~1.5/1)で精製して標記化合物(3.34g)を得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δppm:

1.39 (1H, t, J=5.8Hz), 2.35 (3H, s), 3.8-3.85 (2H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 4.6-4.65 (4H, m), 6.73 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.6Hz), 6.78 (1H, d, J=2.6Hz), 7.22 (1H, d, J=8.2Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例7

4-{〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メチル }-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン [4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メタノール (3.34g)のテトラヒドロフラン(22mL)溶液に氷冷下トリエチルアミン(1.97mL)およびメタンスルホニルクロリド(1.04mL)を加え、1時間撹拌後、不溶物をろ去した。得られたメシル酸〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メチルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム(60%、564mg)および4-メチル-3-オキソ吉草酸エチル(2.13g)のテトラヒドロフラン(40mL)懸濁液に加え、8時間加熱還流した。反応混合物に1mo1/L塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧

下留去した。残渣のトルエン($5\,\text{mL}$)溶液にヒドラジン $1\,\text{水和物}$ ($1.79\,\text{mL}$)を加え、 $100\,\text{C}$ で一晩撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール= $40/1\sim15/1$)で精製して標記化合物(3.72g)を得た。

5 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.1 (6H, d, J=6.9Hz), 2.3 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.6 (2H, s), 3.75-3.85 (2H, m), 4.05-4.15 (2H, m), 4.62 (2H, s), 6.64 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.74 (1H, d, J=2.5Hz), 6.94 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

10 参考例 8

 $4-\{[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル]$ メチ 15 $\nu\}-1$, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3 H-ピラゾール-3-オン(3.72g)、アセトプロモー α -D-グルコース(6.03g) およびベンジルトリ(n-ブチル)アンモニウムクロリド(1.52g) の塩化メチレン(18mL) 溶液に5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(5.9mL) を加え、室温で5時間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムク

20 ロマトグラフィー(溶出溶媒: $n-\wedge$ キサン/酢酸エチル= $1/1\sim1/3$)で精製後、さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: $n-\wedge$ キサン/酢酸エチル= $1/2\sim1/3$)で精製して標記化合物(4.33g)を得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δppm:

25 1.05-1.15 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=16.6Hz), 3.59 (1H, d, J=16.6Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.05-4.2 (3H, m), 4.3 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.1Hz), 4.62 (2H, s), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=8.0Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz),

6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.8 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例9

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-J$ ルコピラノシルオ 5 キシ) $-4-\{(4-(2-E)-F)-F)-2-F$ ルフェニル $\}$ メ チル $\}-5-1$

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル] メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾール(4.33g)をメタノール(24mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(800mg)を加え、

水素雰囲気下室温で8時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留 去することにより標記化合物(3.7g)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s),
2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.9Hz), 3.59 (1H, d,
J=16.9Hz), 3.8-3.85 (1H, m), 3.9-3.95 (2H, m), 4.0-4.1 (2H, m), 4.11 (1H,
dd, J=12.5Hz, 2.5Hz), 4.28 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.1Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55
(1H, d, J=7.9Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.71 (1H, d, J=2.7Hz), 6.82
(1H, d, J=8.3Hz)

20

10

参考例10

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-$ ヒドロキシエトキシ)-2-メチルフェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾール(1g)の塩化メチレン(10mL)溶液にトリエチルアミン(0.34mL)およびメタンスルホニルク

10

ロリド (0. 15 mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を0. 5 mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピルー4-($\{4-[2-($ メタンスルホニルオキシ) エトキシ]-2-メチルフェニル $\}$ メチル)-1 H-ピラゾールを得た。これをN, N-ジメチルホルムアミド (7 mL) に溶解し、アジ化ナトリウム (0.31g)を加え、100で3時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で3回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=2/3~1/2)で精製して標記化合物 (0.79g)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.82 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s),
2.27 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.45-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m),
4.05-4.15 (3H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.2Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.56 (1H, d, J=7.7Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.82 (1H, d, J=8.3Hz)

20 参考例11

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシル 25 オキシ) $-4-\{(4-(2-$ アジドエトキシ)-2-メチルフェニル) メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾール(0.79g)のテトラヒドロフラン(8mL)溶液に10%パラジウム炭素粉末(50mg)を加え、水素雰囲気下室温で1時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去する

ことにより標記化合物(0.75g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.82 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.0-3.1 (2H, m), 3.5 (1H, d, J=16.3Hz), 3.59 (1H, d, J=16.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.4Hz), 4.29 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.0Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.9Hz), 6.59 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.81 (1H, d, J=8.5Hz)

10 実施例 2

5

 $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-\mathcal{I})]$ アニジノエトキシ) $-2-\mathcal{I}$ チルフェニル \mathbb{I} メチル \mathbb{I} \mathbb{I}

3-(2, 3, 4, 6-テトラー O-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ) -4-{[4-(2-アミノエトキシ) -2-メチルフェニル] メチ 15 ン $(5 \, \text{mL}) - N$, $N - ジメチルホルムアミド <math>(1 \, \text{mL})$ 溶液にN - (ベンジ)ルオキシカルポニル) -1H-ピラゾール-1-カルボキサミジン(1.89 g) を加え、60℃で20時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣を 20 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル =1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/エタノール=10/1)で精製して3-(2, 3, 4, 6 - テトラー O - アセチルー β - D - グルコピラノシルオキシ $) - 4 - (\{ 4 - [2 - (N' - ベンジルオキシカルポニルグアニジノ) エト$ キシ〕-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾー ル(0.31g)を得た。これをメタノール(6mL)に溶解し、ナトリウム 25 メトキシド(28%メタノール溶液、0.023mL)を加え、室温で1時間 撹拌した。 反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法 (洗浄溶媒: 蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより4-({4-〔2-(

N' ーベンジルオキシカルボニルグアニジノ)エトキシ〕 -2 ーメチルフェニル メチル) -3 ー (β ー D ー グルコピラノシルオキシ) -5 ーイソプロピルー1 Hーピラゾール(0.2g)を得た。これをメタノール(3 m L)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(50 m g)を加え、水素雰囲気下室温で1時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物(0.15g)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.3 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55 (2H, t, J=5.0Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.06 (2H, t,

10 J=5.0Hz), 5.02 (1H, d, J=7.0Hz), 6.65 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.75 (1H, d, J=2.6Hz), 6.88 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例3

5

ラットSGLT1活性阻害作用確認試験

- 1)ラットSGLT1のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え Kasaharaらにより報告されたラットのSGLT1遺伝子(ACCE SSION:M16101)の111番から2203番までの塩基配列を、ラット腎臓のcDNA(QUICK-Clone(登録商標)cDNA;Clontech)を鋳型に用いてPCR法により増幅し、pCMV-Script
 20 (Stratagene)のSrfI部位に挿入した。挿入したDNAの塩基配列は、報告されている塩基配列とアミノ酸レベルで一致していた。
 - 2) ラットSGLT1安定発現株の樹立

ラットSGLT1発現ベクターをMluIで消化して直鎖状DNAとした後、CHO-K1細胞にリポフェクション法(Superfect Transfection Reagent:QIAGEN)にて導入した。1mg/mLG418(LIFE TECNOLOGIES)にてネオマイシン耐性細胞株を得、後述する方法にてメチルーα-D-グルコピラノシドの取り込み活性を測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択してCrS1とし、以後、

10

15

20

25

200μg/mLのG418存在下で培養した。

3) メチルー α -D-グルコピラノシド (α -MG) 取り込み阻害活性の測定 96 穴プレートにCrS1を 3×10 4個/穴で播種し、 200μ g/mLの G418存在下で2日間培養した後に取り込み実験に供した。取り込み用緩衝 液(140mM塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、 1 mM塩化マグネシウム、 10 mM 2 - (4 - (2 - ヒドロキシエチル) - 1-ピペラジニル〕エタンスルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミ ノメタンを含む緩衝液pH7. 4)には、非放射ラベル体(Sigma)と 14 Cラベル体 (Amersham Pharmacia Biotech) のα -MGを最終濃度が1mMとなるように混和して添加した。試験化合物はジメ チルスルフォキシドに溶解した後、蒸留水にて適宜希釈して $1 \, \text{mM} \, \alpha - \text{MG}$ を 含む取り込み用緩衝液に添加し、阻害活性測定用緩衝液とした。対照群用には 試験化合物を含まない測定用緩衝液を、基礎取り込み測定用には塩化ナトリウ ムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製し た。培養したCrS1の培地を除去し、前処置用緩衝液(lpha-MGを含まない 基礎取り込み用緩衝液)を1穴あたり180µL加え、37℃で10分間静置 した。同一操作をもう1度繰り返した後、取り込み用緩衝液を除去し、測定用 緩衝液および基礎取り込み用緩衝液を1穴当たり75 μ L ずつ加え37℃で静 置した。1時間後に測定用緩衝液を除去し、1穴当たり180μLの洗浄用緩 衝液($10\,\mathrm{mM}$ 非ラベル体 $\alpha-\mathrm{MG}$ を含む基礎取り込み用緩衝液)で $2\,\mathrm{回洗浄}$ した。 1 穴当たり 75μ L の 0 . 2 mol / L 水酸化ナトリウムで細胞を溶解 し、その液をピコプレート (Packard) に移した。 150μ Lのマイク ロシンチ40 (Packard) を加えて混和し、マイクロシンチレーション カウンター トップカウント (Packard) にて放射活性を計測した。対 照群の取り込みから基礎取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化 合物の各濃度におけるメチルー $\alpha-D-グ$ ルコピラノシドの取り込み量を算出 した。試験化合物がメチルー α -D-グルコピラノシドの取り込みを50%阻 害する濃度(IC_{50} 値)を、ロジットプロットにより算出した。その結果は表 1

の通りである。

[表1]

試験化合物	I C ₅₀ 値(n M)
実施例1	1 3 9
実施例 2	38.1
フロリジン	191~316

試験例1

5 SGLT1阻害薬のフルクトース吸収に対する影響

Wistar系雄性ラット(8週齢)に、実施例2(0.3mg/kg) またはフロリジン(40または100mg/kg)を経口投与し、その直後にフルクトースを0.2g/kg負荷した。30分後に、エーテル麻酔下で放血致死させ、速やかに胃および小腸を摘出し、それぞれ10mLの冷やした生理食塩水で内容物を洗い出した。フルクトース測定キット(Dーグルコース/Dーフルクトース;ロッシュ・ダイアグノスティックス社製)を用いてフルクトース濃度を測定し、消化管内残存量を算出して投与量に対する割合で示した。統計処理は、対照群に対してT検定にて行った。結果は表2の通りである。尚、表中の**はP<0.01を、***はP<0.001を表す。

15 [表 2]

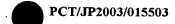
試験化合物	残存フルクトース量(%)
対照群	11.8 ± 2.1
実施例 2	12.2 ± 2.6
フロリジン (40 mg/kg)	22.5 ± 1.9 **
フロリジン (100 mg/kg)	32.2 ± 1.5 ***

試験例2

SGLT1阻害薬、SGLT阻害薬と α -グルコシダーゼ阻害薬のショ糖含有混合炭水化物負荷への影響

20 Zucker fa/faラット(15~17週齢)を1晩絶食した後、S

10



GLT1阻害薬(実施例1記載の化合物、0.5mg/kg;実施例2記載の化合物、0.3mg/kg)、 α -グルコシダーゼ阻害薬(アカルボース、5mg/kg;ミグリトール、5mg/kg)、またはSGLT阻害薬(フロリジン、100mg/kg)を経口投与した。その直後にショ糖添加混合炭水化物(デンプン:ショ糖:乳糖=6:3:1)またはショ糖非添加混合炭水化物(デンプン:乳糖=7.5:1)を1.6gグルコース/kgで負荷した。0.5、1.2、3時間後に採血し、血漿を分離して血漿中グルコース濃度を定量した。台形法にて0から3時間目までのグルコース血中濃度下面積を算出した。統計処理は、それぞれの薬物毎にショ糖非添加混合炭水化物負荷群とショ糖添加混合炭水化物負荷群をT検定にて行った。結果は第1図に示す通りである。

〔産業上の利用可能性〕

本発明の選択的なSGLT1阻害薬を有効成分として含有する医薬組成物は、 15 広範な糖質吸収阻害作用に加えて、通常の食事におけるフルクトースの摂取に 基づく上述の効果を兼備しており、卓越した血糖降下作用を発揮することがで きる。それ故、本発明の医薬組成物は、高血糖症に起因する上記の各種疾患に 対する予防又は治療剤として極めて好適である。

請求の範囲

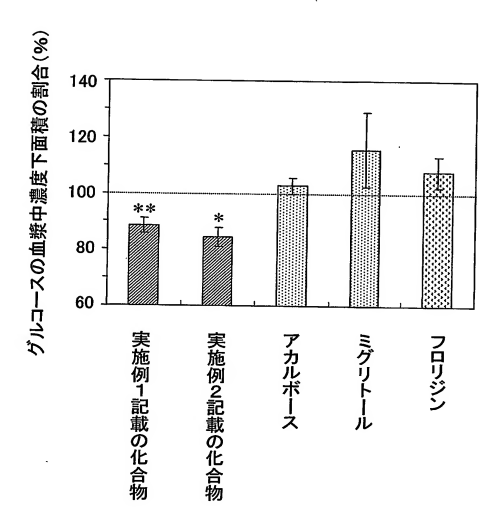
- 1. 選択的なSGLT1阻害薬を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤。
- 5 2. 有効成分がGLUT2及び/又はGLUT5阻害作用を実質的に示さないSGLT1阻害薬である、請求項1記載の予防又は治療剤。
 - 3. 投与形態が経口剤である、請求項1又は2記載の予防又は治療剤。
 - 4. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項1~3の何れかに記載の予防又は治療剤。
- 10 5. 糖尿病が食後高血糖である、請求項4記載の予防又は治療剤。
 - 6. 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常である、請求項1~3の何れかに 記載の予防又は治療剤。
 - 7. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項1~3の何れかに記載の予防又は治療剤。
- 15 8. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項1~3の何れかに記載 の予防又は治療剤。
 - 9. 選択的なSGLT1阻害薬を有効量投与することからなる、高血糖症に 起因する疾患の予防又は治療方法。
 - 10. 選択的なSGLT1阻害薬がGLUT2及び/又はGLUT5阻害作
- 20 用を実質的に示さないSGLT1阻害薬である、請求項9記載の予防又は治療 方法。
 - 11. 投与形態が経口剤である、請求項9又は10記載の予防又は治療方法。
 - 12. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項9~11の何れかに記載の予防又は治療方法。
- 25 13. 糖尿病が食後高血糖である、請求項12記載の予防又は治療方法。
 - 14. 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常である、請求項9~11の何れかに記載の予防又は治療方法。
 - 15. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項9~11の

何れかに記載の予防又は治療方法。

- 16. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項9~11の何れかに記載の予防又は治療方法。
- 17. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、選択的なSGLT1阻害薬の使用。
 - 18. 選択的なSGLT1阻害薬がGLUT2及び/又はGLUT5阻害作用を実質的に示さないSGLT1阻害薬である、請求項17記載の使用。
 - 19. 医薬組成物が経口剤である、請求項17又は18記載の使用。
- 20. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項17~19の何れか 10 に記載の使用。
 - 21. 糖尿病が食後高血糖である、請求項20記載の使用。
 - 22. 高血糖症に起因する疾患が耐糖能異常である、請求項17~19の何れかに記載の使用。
- 23. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項17~19 15 の何れかに記載の使用。
 - 24. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項17~19の何れかに記載の使用。

1/1

第1図





International application No.
PCT/JP03/15503

A.	CLASS Int.	IFICA C1	TION A61	OF S .K45	UBJEC /00,	T MAT 31/	TER 7056,	31/70	6, A	.61P3/04	4,	3/10,	43/0	0
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC													
	FIELDS													
Min	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K45/00, 31/7056, 31/706, A61P3/04, 3/10, 43/00													
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched													
Elec	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), MEDLINE (STN), EMBASE (STN), BIOSIS (STN), REGISTRY (STN), JICST (JOIS)							rch terms used) ESTRY (STN) ,						
C.	DOCU	MENT	S CON	SIDE	RED T	O BE R	ELEVA	NT						
Cate	gory*		Citatio	on of c	locume	nt, with	indicatio	on, where a	ppropri	ate, of the re	eleva	nt passag	ges	Relevant to claim No.
	Х	HOS	SSAI	N,	Shei	kh Ji	ılfik	ar et	al.,	Polyph	nen	ol-	_	1,3-8,17,
	A	Induced Inhibition of the Response of Na [†] /Glucose Cotransporter Expressed in Xenopus Oocytes, Journal of Agricultural and Food Chemistry, 2002, Vol.50, No.18, pages 5215 to 5219; particularly, abstract												
	X A	SCHOLTKA B. et al., Acute increse, stimulated by prostaglandin E ₂ , in glucose absorption via the 19						1,3-8,17, 19-24 2,18						
														
\subseteq	·						nuation (of Box C.	<u>ا</u>	See patent	fami	ly annex	•	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed					"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report									
10 March, 2004 (10.03.04) 30 March, 20														
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office					Auth	Authorized officer								



Internation No.
PCT/JP03/15503

C (Continuation) DOCUMENTS CONSUMED TO THE PROPERTY OF THE PRO							
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
X A	FUJITA, Y. et al., Increased intestinal glucose absorption and postprandial hyperglycemia at the early step of glucose intolerance in Otsuka Long-Evans Tokushima Fatty rats, Diabetologia, 1998, Vol.41, No.12, pages 1459 to 1466; particularly, abstract	1,3-8,17, 19-24 2,18					
· X	SCHRÖPPEL B. et al., Expression of glucose transporters in human peritoneal mesothelial cells., Kindney International, 1998, Vol.53, No.5, pages 1278 to 1287; particularly, abstract	1,3-8,17, 19-24 2,18					
P,X	WO 04/014932 Al (Kissei Pharmaceutical Co.,	1,3-8,17,					
P,A	Ltd.), 19 February, 2004 (19.02.04), (Family: none)	19-24 2,18					
P,X	WO 02/098893 Al (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.),	1,3-8,17,					
P,A	12 December, 2002 (12.12.02), (Family: none)	19-24 2,18					
А	WO 02/064606 A1 (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 22 August, 2002 (22.08.02), & EP 1367060 A1	1-8,17-24					
A	WO 02/044192 A1 (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 06 June, 2002 (06.06.02), & EP 1344780 A1 & AU 2002023127 A5	1-8,17-24					
A	WO 02/036602 A1 (Ajinomoto Co., Inc.), 10 May, 2002 (10.05.02), & EP 1338603 A1 & US 2004/006025 A1 & AU 2002010990 A5	1-8,17-24					
A	WO 02/068439 A1 (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 06 September, 2002 (06.09.02), & EP 1364957 A1	1-8,17-24					
A	WO 02/053573 A1 (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 11 July, 2002 (11.07.02), & EP 1354888 A1 & NO 2003002909 A	1-8,17-24					
A	EP 1213296 A1 (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), 12 June, 2002 (12.06.02), & WO 01/16147 A1 & BR 2000013667 A & NZ 517439 A & NO 2002000968 A & BR 106451 A & ZA 2002001991 A	1-8,17-24					



Interior No.
PCT/JP03/15503

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons
1. X Claims Nos.: 9 to 16
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 9 to 16 pertain to methods for treatment of the human body by therap and thus relates to a subject matter which this International Searching Authorit is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.





国際出願番号 PCT/JP03/15503

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))							
Int.Cl' A61K45/00, 31/7056, 31/706, A61P3/04, 3/10, 43/00							
り無水か	年 - た八郎						
	B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))						
Int Cli AGI	WAS/00 21/7056 21/706 A 61D2/04 2/10 42/						
Int.Cl' A61K45/00, 31/7056, 31/706, A61P3/04, 3/10, 43/00							
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの							
		•					
国際調査で使力	用した電子データベース(データベースの名称、	、調査に使用した用語)					
CAPLUS	STN), MEDLINE(STN), EMBASE(STN), BIO	SIS(STN), REGISTRY(STN), JICST(JC	OIS)				
C. 関連する	ると認められる文献						
引用文献の			・関連する				
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する		請求の範囲の番号				
X ·	HOSSAIN, Sheikh Julfikar et al.,	Polyphenol-Induced Inhibition	1, 3-8, 17, 19-				
	of the Response of Na†/Glucose Co		24				
A	Xenopus Oocytes, Journal of Agrico	ultural and Food Chemistry,	2, 18				
	2002, Vol.50, No.18, pp.5215-5219 特に、Abstract						
	THE. Abstract						
			. ,				
	•	•					
Tyl coding a data							
区欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。				
	ウカテゴリー	の日の後に公表された文献					
「A」符に関連 もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ					
	質日前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、系 の理解のために引用するもの	8明の原理又は埋論				
以後にな	☆表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、当					
	E張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考え					
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合社							
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの							
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献							
国際調査を完了	7した日 10.03.2004	国際調査報告の発送日 30.	3. 2004				
	0名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 9284				
	国特許庁(ISA/JP)	瀬下 浩一 印	3204				
	郵便番号100-8915 第千代田区霞が関三丁目4番3号	・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	齿组 3.4 C.0				
>1>>1>	東京都千代田区段が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452						

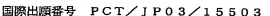




国際出願番号 PCT/JP03/15503

		EMELIA I CI/JFO	0/10003				
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献						
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	関連する 請求の範囲の番号					
X	SCHOLTKA B. et al., Acute increase, sti	1, 3-8, 17, 19-					
A .	prostaglandin E ₂ , in glucose absorption vidependent glucose transporter-1 in rat in Vol.44, No.4, pp.490-496 特に、Abstract	24 2, 18 					
	TOIL. AUSTRACT	1					
×	FUJITA, Y. et al., Increased intestinal g postprandial hyperglycemia at the early	1, 3–8, 17, 19– 24					
A	intolerance in Otsuka Long-Evans Tokus Diabetologia, 1998, Vol.41, No.12, pp.145 特に、Abstract	2, 18					
×	SCHRÖPPEL B. et al., Expression of gluman peritoneal mesothelial cells., Kidney	cose transporters in hu	1, 3-8, 17, 19-				
A	Vol.53, No.5, pp.1278-1287 特に、Abstract	24 2, 18					
PX	WO 04/014932 A1(キッセイ薬品工業株式会 (ファミリーなし)	WO 04/014932 A1(キッセイ薬品工業株式会社)2004.02.19					
PA		24 2, 18					
PX	WO 02/098893 A1(キッセイ薬品工業株式会	1, 3–8, 17, 19– 24					
PA			2, 18				
A	WO 02/064606 A1(キッセイ薬品工業株式会 & EP 1367060 A1	1-8, 17-24					
A	WO 02/044192 A1(キッセイ薬品工業株式会 & EP 1344780 A1 & AU 2002023127 A	1-8, 17-24					
A	WO 02/036602 A1(味の素株式会社)2002.06 & EP 1338603 A1 & US 2004/006025 A & AU 2002010990 A5	1-8, 17-24					
A	WO 02/068439 A1(キッセイ薬品工業株式会 & EP 1364957 A1	1-8, 17-24					
A	WO 02/053573 A1(キッセイ薬品工業株式会 & EP 1354888 A1 & NO 2003002909 A	1-8, 17-24					
A	EP 1213296 A1(Kissei Pharmaceutical Co & WO 01/16147 A1 & BR 2000013667 A & NZ 517439 A & NO 2002000968 A & BG 106451 A & ZA 2002001991 A	A Ltd.)2002.06.12	1-8, 17-24				





<u>第I橌 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)</u> 法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 成しなかった。 1. 🛛 請求の範囲 9-16 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 請求の範囲 - は治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT17条 (2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査をすること を要しない対象に係るものである。 2. 間 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい ない国際出願の部分に係るものである。つまり、 3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。 第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き) 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。 2. 📗 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 3. | 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 4. □ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載 されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。